(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平7-505894

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)6月29日

(51) Int,Cl.*

識別記号

FΙ

A 6 1 K 38/21

C 0 7 K 14/52

ABY

ADU

ADU

8318-4H 8314-4C

庁内整理番号

A 6 1 K 37/66

ABY ADU

審査請求 未請求

予備審査請求 有

(全 15 頁)

(21)出願番号

特願平5-518710

(86) (22)出願日

平成5年(1993)4月14日

(85)翻訳文提出日

平成6年(1994)10月14日

(86)国際出願番号

PCT/US93/04471

(87)国際公開番号

WO93/21229

(87)国際公開日

平成5年(1993)10月28日

(31)優先権主張番号

868,916 1992年4月15日

(32)優先日 (33)優先権主張国

米国 (US)

(71)出願人 アムジエン・インコーポレーテッド

ンター

(72)発明者 プラツト, ローレンス・エム

アメリカ合衆国、カリフオルニア・93003、ペントウーラ、ノース・プレント・ストリ

ート・389

(74)代理人 弁理士 川口 義雄 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 インターフェロンで病気を治療するための副作用の少ない方法および組成物

(57)【要約】

一般にインターフェロン治療に関わる重大な副作用を 引き起こすことなく細胞増殖障害、ウィルス性感染およ び他の症状を治療する方法において、治療を必要とする 患者に治療上有効な量のコンセンサスヒト白血球インタ ーフェロンを投与することを含む方法を開示する。また、 コンセンサスヒト白血球インターフェロンの医薬組成物 も開示する。

- 1. インターフェロンにより治療可能な症状を有する患者を治療する一方で、インターフェロン投与に関わる1つ以上の副作用を減少または除去する方法において、該患者に治療上有効な量のコンセンサスヒト白血球インターフェロンを投与することを含む前記方法。
- 2. 前記症状が、細胞増殖障害またはウィルス性疾患であることを特徴とする請求項1に記載の方法。
- 3. 前記ウィルス性疾患が、A型肝炎、B型肝炎、C型肝炎 またはデルタ型肝炎であることを特徴とする請求項2に記載の 方法。
- 4. 前記ウィルス性疾患が、ヒト免疫不全ウィルス、ヘルベスウィルス、乳頭腫、ボックスウィルス、ピコルナウィルス、アデノウィルス、ライノウィルス、HTLV I、HTLVII およびヒトロタウィルスから成る群から選択されることを特徴とする請求項 2 に記載の方法。
- 5. 前記副作用が、頭痛、発熱、悪寒、吐気、食欲不振、抑うつ症および不経症から成る群から選択されることを特徴とす
- 11. コンセンサスヒト白血球インターフェロンの治療上育効な量が、患者一人につき 6 × 1 0 ⁶ ~ 1 5 × 1 0 ⁶ 単位であることを特徴とする請求項 1 に記載の方法。
- 11. 車者がヒトであることを特徴とする請求項1に記載の方法。
- 15. さらに、治療上有効な量の化学療法剤を役与することを含むことを特徴とする請求項1に記載の方法。
- 16. さらに、治療上有効な量の G C S F を投与することを 含むことを特徴とする請求項 1 に配載の方法。
- 17. 治療上有効な量のコンセンサスヒト白血球インターフェロンおよび薬剤的に許容されうる希釈剤、アジュバント、担体、保存剤または溶解剤を含んでなる組成物。
- 18. コンセンサスヒト白血球インターフェロンがIFNーcon₁、IFN-con₂ およびIFN-con₃ から成る 群から選択されることを特徴とする請求項17に配数の組成物。
- l3. コンセンサスヒト白血球インターフェロンがIFNcon, であることを特徴とする請求項17に記載の組成物。
- 11. コンセンサスヒト白血球インターフェロンが外因性 レナる第末DNA 包含配列の原核生物による発現の度物である

る請求項1に、数の方法。

- 6. 細胞増殖障害がヘアリーセル白血病または慢性骨髄性白血病であることを特徴とする請求項2に記載の方法。.
- 7. 細胞増殖障害がカポジ肉腫であることを特徴とする請求 項2に記載の方法。
- 8. コンセンサスヒト白血球インターフェロンが IFN-con₁、IFN-con₂ および IFN-con₃ から成る群から選択されることを特徴とする請求項 1 に記載の方法。
- 9. コンセンサスヒト白血球インターフェロンが IFN con, であることを特徴とする請求項 1 に記載の方法。
- 10. コンセンサスヒト白血球インターフェロンが外因性 DNA配列の原核生物による発現産物であることを特徴とする 請求項 1 に記載の方法。
- 11. 治療上有効な量を、経口、静脈内、筋肉内、皮下、鼻腔内または病巣内投与することを特徴とする請求項1に記載の方法。
- 12. コンセンサスヒト白血球インターフェロンの治療上有効な量が、卑者一人につき 2 × 1 0 ⁶ ~ 3 0 × 1 0 ⁶ 単位であることを特徴とする請求項 1 に記載の方法。

4数1333請求

ことを特徴項17に記載の組成物。

- 21. 経口、静脈内、皮下、鼻腔内、筋肉内または病巣内投与 に適する請求項17に記載の組成物。
- 12. 注入可能な溶液または演結乾燥粉末として供給される請求項17に記載の組成物。
- 21. さらに、治療上有効な量の G C S F を含む請求項 1.7 に記載の組成物。
- 24. 1種以上の用量制限毒性を生じさせることなくインターフェロンを用いてウィルス性症状を治療する方法であって、治療を必要とする患者に治療上育効な量のコンセンサスヒト白血球インターフェロンを投与することを含む前紀方法。
- 25. 一般にインターフェロン治療に関わる重大な副作用を引き起こすことなく細胞増殖障害またはウィルス性感染を治療する方法であって、治療を必要とする患者に治療上育効な量のコンセンサスヒト白血球インターフェロンを投与することを含む 前記方法。

明細

インターフェロンで病気を治療するための <u>制作用の少ない方法および</u>組成物

本発明は、コンセンサスヒト白血球インターフェロンを使用 して病気を治療する方法に関する。本発明はまた、病気を治療 するのに通したコンセンサスヒト白血球インターフェロンの医

発明の背景

塞組成物に関する。

インターフェロンは、抗ウィルス活性および抗増殖活性他の両方を有するサイトカインのサブクラスである。生化学的特性に基づきも、ヒトインターフェロンーβ(総雑なクーフェロンーα(白血球)、インターフェロンーβ(免疫性)の3種に分けける。別個のアミノ酸配列を有する少なくとも14個のαーインターフェロン(サブタイプA~H)が、単離およびの記憶ではカードするDNAの塩基配列決定により同意はれている。αーインターフェロンは、抗ウィルスおよび抗躁なれている。αーインターフェロンは、抗ウィルスおよび抗躁な

A と B 、および A と F)を含むハイブリド α - インターフェロン 遺伝子の 構築 は、米国特許第 4 、 4 1 4 、 1 5 0 号、第 4 、 4 5 6 、 7 4 8 号および第 4 、 6 7 8 、 7 5 1 号に開示されている。

*国等許第4.695.623号および第4.897.4701号は、天然に存在するα-インターフェロンのサブタイプのポリペプチドの間で各位屋に存在する共通または主要なアミノ酸を含むアミノ酸配列を育する新規とト白血球インターフェロン(IFN-con)という。開示されたIFN-conでミノ酸配列は、IFN-con。、IFN-con。なよび1FN-con。なる。IFN-conをコードする製造遺伝子の合成および放遺伝子の大腸菌での発現も開示されている。

大福園で産生される! FN-con₁ の精製は、 Litis ら
(J. Chromatog. 454, 205-215 (1988)) に記載されている。この方法で精製された! FN-con₁ は、T98Gヒト細胞系を使用する細胞変性作用阻害アッセイで測定した比活性が3×10⁹ 単位/mg蛋白であることが報告されている(Fish et

全血のパフィンート画分から単離したヒト白血球からのインターフェロンの精製は、米国特許第4.503.035号に記載されている。この方法で製造したヒト白血球インターフェロンは、異なるヒト白血球インターフェロンのアミノ酸配列の混合物を含む。精製物質の比活性は、MDBK年細胞系上で測定した場合は0.9×10⁸~4×10⁸単位/mg蛋白であり、Ag1732ヒト細胞系上で測定した場合は2×10⁶~7.6×10⁸単位/mg蛋白である。細胞変性作用の阻害アッセイを使用してインターフェロンの抗ウィルス活性を測定することが米国特許第4.241.174号に開示されている。測定されたインターフェロン活性は、米国国立衛生研究所(NIH)によるヒト白血球インターフェロンの参照基準に対して較正された。

ヒト白血球インターフェロンの少なくとも一部をコードする 塩基配列を含む組換え D N A ブラスミドの構築およびヒト 白血球インターフェロンの免疫学的活性または生物学的活 性を育するポリペプチドの大鍋園での発現は、米国特許第 4.530.901号に開示されている。

異なるサブタイプの塩基配列の組み合わせ(例えば、AとD、

11... J. laterferom Res. 9. 97-[11 (1989)) 。精製IFN-cong は、等電点電気泳動での耐定により3つのイソ型を含み、それらは、メチオニルIFN-cong 、デスーメチオニルIFN-cong と同定されているされたデスーメチオニルIFN-cong と同定されている(Ileia et al., Arch. Biochem. Biophys. 276, 521-527 (1990))。

αーインターフェロンは、現在、米国および他の国で、ヘアリーセル白血病、性病いぼ、カボジ肉腫(一般には、後天性免疫不全症候群(AIDS)卑者を苦しめる癌)、および慢性非A非B型肝炎の治療に対して承認されている。2種類のαーインターフェロンαー2aがRoferon-Aの商標で、インターフェロンαー2bがINTRON Aの商標で市販されている。Roferon-AおよびINTRON Aのアミノ酸配列は1つの位置で異なるが、他は、αーインターフェロンのサブタイプ2(サブタイプA)のアミノ酸配列と同一である。

ラベルの指示の他に、αーインターフェロンは、単独または、 慢性骨髄性白血病、多発性骨髄腫、皮相膀胱癌、皮膚癌 (基底 細胞癌および悪性風色腫)、腎細 、卵巣癌、悪性度の低い リンパ球性および皮膚性T細胞リンパ腫、ならびにグリオーム などの他の種々の細胞増殖性疾患における化学療法剤と組 み 合わせて使用または評価されている。 a ーインターフェ ロンは、肺、結腸直腸および乳癌で生じる充実性腫瘍の治療 のための他の化学療法剤と組み合わせても有効であると考え られる (Rosemberg et al., "Principles and Applications of Biologic Therapy" in Cancer: Principles and Practices of Oncology, 3rd ed., Devita et al., eds. pp. 301-547 (1989). Balmer DICP, AnaPharmacother 24, 761-768 (1990)). α-インターフェロンは、正常および異常な細胞での DNA 複製ならびにRNAおよび蛋白質合成などの種々の細胞機能に 影響を及ぼすことが知られている。すなわち、インターフェロ ンの細胞毒性作用は、腫瘍またはウィルス感染細胞に制限され ず、正常で健康な細胞でも同様に示される。その結果、インタ ーフェロン治療中、特に高用量を必要とする場合は、好ましく ない副作用が生じる。インターフェロンの投与は骨融物料を招

き、その結果、赤血球細胞、白血球細胞および血小板のレベル

が低下する可能性がある。インターフェロンの用量が高いと、

者に引き起こさないという発見に基づくものである。本発明に 従って治療可能な症状とは、一般に、αーインターフェロ ンによる治療に感受性の症状である。言い換えると、IFNconは、Intron (登録商標) Aなどのαーインターフ ェロンにより治療できる症状と実質的に同じ症状を治療するの に有用である。例えば、以下のものに限定されないが、細胞増 殖障害およびウィルス性感染などの症状が挙げられる。IFN - conは、癌と関連づけられることが多い細胞造殖障害の治 寮に有効である。そのような障害としては、以下のものに限定 されないが、ヘアリーセル白血病およびカポジ肉腫が挙げられ る。「FN-conは、単独、または、癌および他の増殖性障 害を治療するための他の治療薬と組み合わせて使用することが できる。好ましい態様では、IFN-conは、顆粒球コロニ - 刺激因子 (G-CSF)、顆粒球/マクロファージョロニ - 刺激因子 (G M - C S F) 、インターロイキン - 1 (I L -1)、インターロイキン-3(「L-3)、インターロイ キンー6(IL-6)、エリトロポエチンお上が整細的因子 (SCF) などの骨髄細胞の増殖または分化を刺激する治療上 有効な量の1種以上の因子とともに使用される。G-CSFが

通常は、イン・エンザ線の症状(例えば、発無、疲労感、頭痛および悪寒)、胃腸障害(例えば、食欲不信、吐気および下痢)、めまいおよび咳が出る。 該治療の治療上の利点を少なくすることなく、インターフェロン治療の望ましくない副作用が減少または除去できれば有益である。

世って、本発明の目的は、インターフェロンでの治療が可能な症状の治療において、通常αーインターフェロン治療と関連づけられる望ましくない副作用が、現在実用化されている治療法と比較してかなり少ないか、完全に除去される治療である。本発明の別の目的は、現在実用化されている治療法と比較して、望ましくない副作用の頻度または程度の付随的増加が実質的になく、インターフェロンによる疾病の治療において高められた治療効果を達成することである。

発明の要旨

本発明は、哺乳類、好ましくはヒトに、治療上有効な量のコンセンサス(committeen)ヒト白血球インターフェロン(IFNーcom)を投与することに係る、インターフェロンでの治療が可能な種々の症状の治療法を包含する。本発明は、IFNーcomが、αーインターフェロンの場合と同程度の副作用を卑

IFN-conとの使用に好ましい因子である。

IFN-conにより治療可能なウィルス性症状としては、以下のものに限定されないが、A型肝炎、C型肝炎、他の非A非B型肝炎、B型肝炎、ヘルペスウィルス(EB、CML、単純ヘルペス)、乳頭腫、ポックスウィルス、ピコルナウィルス、アデノウィルス、ライノウィルス、HTLV I、HTLVII、およびヒトロタウィルスが挙げられる。

上記症状がαーインターフェロンにより治療できることは以前に認められているが、そのような治療に伴う副作用のために、そのような治療の総合的な有用性はかなり限られる。エブスタイン・バール感染などの幾つかの場合は、αーインターフェロンを使用する治療を実質的に不可能にしている。すなわち、本発明のための、IFNーconにより治療できる症状としては、αーインターフェロン治療が何らかの効力を示すが、負の副作用が治療による利益よりも勝るために、公知のインターフェロンでは治療不可能である症状を含む。本発明者らは、コンセンサスヒト白血球インターフェロン(IFNーcon)から選択される天然に存在しないインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療が、αーインターフェロンによる治療のは、ロースをはいるが、ロースを対象にないないるが、ロースを使用しているが、ロースを使用しているが表現を使用しているが、ロースを使用しているがある。

ロンによる治療と比較して副作用 のは少し、または除去することを見出し、本明細書に関示する。副作用のは少または除去は、期待どおり、治療される症状に関係なく実施される。 IFN-conに対して見出された副作用のは少または除去は、公知文献で報告された結果に基づいて予想できるものではなかった。本明細書に示す実際の選床結果は、IFN-conがαーインターフェロンと同じ用量レベルのときに副作用を減少または除去するだけでなく、用量の制限につながる副作用を起こすことなく3~5倍量のIFN-conを投与することができることを明らかに示す。

さらに、「FN-conは、以下に示すように、上述したINTRON Aと活性が同じであるか、より高い。特に、IFN-conは、INTRON Aより高い抗増殖活性を示す。従って、IFN-conを使用する細胞増幅障害の治療は、現在使われているインターフェロン治療と比較して、高められた効力および安全性を示す。治療上育効な量のIFN-conを投与すると、現在使われている方法と比較して、細胞増殖障害の治療は、より迅速に、またはより広範囲になり、関与する望ましくない副作用の頻度または程度の付随的増加は生じない。

10、50および100ngs/mlで抵加した。

図 8 は、 I N T R O N A、 I F N - c o n i または I F N - c o n i i または I F N

本明細書において、コンセンサスヒト白血球インターフェロン(1FN-con)は、天然に存在しないポリペプチドを怠け、それは、天然に存在する全ヒト白血球インターフェロンサプタイプの塩基配列に共通するアミノ酸配列を主に含み、全サプタイプに共通のアミノ酸を含み、少なくとも1個の天然に存在するサプタイプのその位置には現存しないアミノ酸はされないものである。IFN-coni、以下のものに限定されないが、1FN-coni、1FN-coni およびiFN-con; と名付けたアミノ酸配列を含み、それらは、米国特許ないが、1FN-con; と名付けたアミノ酸配列を含み、それらは、米国特許ないが、695。623号および第4.897.471号に関うされている。それらの全記載を参考として本明細書中に取り込むのとする。1FN-conをコードするDNA配列は、上に特許の記載または他の標準の方法に従って合成することを

さらに、治療上育効な量の I F N - c o n は、現在使われている処方で使用されるインターフェロンの量より少ない可能性もある。その結果、場合によっては、用量を少なくした I F N - c o n により、高用量の他のインターフェロン治療に係わる望ましくない副作用は減少または除去される。

IFN-conは、抗増殖活性を有する、天然には存在しないポリペプチドである。好ましくは、IFN-conが、IFN-congまたはIFN-congのアミノ酸配列を有するポリペプチドである。最も好ましくは、IFN-conが、IFN-congのアミノ酸配列を有する。本発明はまた、治療上有効な量のIFN-conを、適当な特別制、アジュバント、担体、保存剤および/または溶解剤とともに含む医薬組成物に関する。

図面の簡単な説明

図 1 ~ 7 は、ヘ 7 リーセル (Mair) cell) 白血病の細胞系である Eskolに対する IFN - con l および比較物質である INTRON Aの抗増殖活性を示す。インターフェロンは、Eskol細胞懸測物に、各々、0.1、0.5、1、5、

as.

IFN-conポリペプチドは、好ましくは、製造したDNA配列を宿主細菌、特に大調菌中に形質を換またはトランスフェクションして発現させた物質である。すなわち、IFN-conは、好ましくは、大鷗菌で産生して、当業者には公知の方法で積製する。IFN-conはに同してはII till ら、上掲(1988)に一般的に記載されている。精製したIFN-conは、アイソフォームの混合物を含んでもよく、例えば、精製IFN-conは、メチオニルIFN-con」、デスーメチオニルIFN-con」、およびN-末端がブロックされたデスーメチオニルIFN-con」、およびN-末端がブロックされたデスーメチオニルIFN-con」、およびN-末端がブロックされたデスーメチオニルIFN-con」、およびN-末端がブロックされたデスーメチオニルIFN-con」の混合物を含む(II tell ら、上掲(1990)。あるいは、IFN-conは、特定の単層されたアイソフォームを含んでもよい。IFN-conのアイソフォームは、当業者に公知の等電点電気泳動などの方法で互いに分離される。

本発明は、α-インターフェロンにより治療可能な症状を治療し、一般にα-インターフェロン治療に関わる1つ以上の副作用を減少または除去する方法であって、治療上有効な量の

IFN-conを患者に投与することを包含する前記方法を提供する。本発明の好ましい実施態様は、治療上有効な量のIFN-con」、IFN-con」またはIFN-con」を投与することを含む治療法である。最も好ましくは、治療上有効な量のIFN-con」を投与する。

「インターフェロン 投与に関わる 1 つ以上の 副作用の 減少または除去」は、当業者であれば明らかであり、理解できるものと考えられる。一般に、 その 副作用 プロフィールがインターフェロンの 種類によって異なるか どうかを決定するには、 インターフェロン 治療に関わる 副作用の 数および程度の 種々の尺度を使用することができる。 コンセンサスインターフェロンとの比較に適するインターフェロンは、 INTRON (登録商標) A (インターフェロン αー2b、 Schering-Flough 製) である。

副作用の程度を評価する便利な方法は、WHO(世界保健機構)により承認された標準スケールを使用するべきである。臨床医が現在広く使用しているスケールは、次に示す副作用の階級別レベルを利用したものである。すなわち、グレードI:軽度:グレードII:重度:グレードIV:生命に危険。これらの評価には若干の主観性が含まれるが、同

一の臨床医が患者の評価を行うならば、2つの薬の副作用の比 蚊は有効であり、医者には許容され得ると考えられる。比較す るために、医者は、ある薬のある用量レベルでの投与が用量制 題毒性 (DLT) を招くかどうかを見ることが多い。 DLTは、 患者がある副作用に耐えられないと判断したときに発生する。 これが発生すると、医者は用量を少なくする(Intron A またはコンセンサスインターフェロンの場合は、典型的には 3.ミリオン単位まで)か、一定の期間、薬の投与を止めた後、 同用量または低用量で再び投与を行う。ともかく、DLTにな ると、その結果は、効力が最適より低い次普の治療法となる。 すなわち、馴作用の減少を現出する別の方法は、ある用量レベ ルでのDLTの減少数を参照することである。実施例3では、 Intron Aとコンセンサスインターフェロンとの間の DLTの比較を表す。副作用プロフィールの他の尺度も使 用できるが、結果は同じであり、他のインターフェロン、 特にlntron AおよびRoferon (登録商標) (Holleans La Rocke) などのαーインターフェロンと比較す ると、コンセンサスインターフェロンのDLTは減少し、一般

と感じる。

IFN-conによる治療の適する症状としては、種々の細胞増殖障害、特に種々の癌が挙げられる。これらの障害には、以下のものに限定されないが、ヘアリーセル白血病、カポジ肉酸、慢性骨髄性白血病、多発性骨髄腫、皮和膀胱癌、皮膚癌(基底細胞癌および悪性黑色腫)、腎細胞癌、卵巣癌、悪性度の低いリンパ球性および皮膚性下細胞リンパ腫、ならびにグリオームが含まれる。

IFN-conによる治療に通する他の症状としては、種々のウィルス性疾患がある。これらの疾患としては、に限定されないが、A型肝炎、B型肝炎、C型肝炎、非A非B型肝炎(B型またはC型肝炎以外)、エプスタイン-バールウィルス感染、HIV感染、ヘルペスウィルス(EB、CML、単純ヘルペス)、乳頭腫、ボックスウィルス、ピコルナウィルス、アデノウィルス、ライノ(rhiso)ウィルス、HTLV 1、HTLV

IFN-conは、単独、または木明細書に記載した症状の治療のための他の治療薬と併用して使用することができる。例えば、IFN-conは、治療上有効な量の、プスルファン、

5 - フルオローウラシル(5 - F U)、ジドブジン(A Z T)、ロイコポリン、メルファラン、ブレドニゾン、シクロホスファミド、ダカルバジン、シスプラチンおよびジピリダモールなどの 1 種以上の 化学療法 剤とともに投与することができる。IFN-conはまた、インターロイキン-2(I L-2)などのサイトカインとともに投与することもできる。

に、病気の治療に有用である全用量レベルで患者は良好である

治療上育効な量のIFN-conは、インターフェロンによる治療中に認められる骨髄抑制の影響を打ち消すように骨髄細胞の分化を刺激する治療上育効な量の1種以上の因子とともに投与してもよい。そのような物質としては、以下のものに限定されないが、G-CSF、GM-CSF、IL-1、IL-3、IL-6、エリトロポエチンおよびSCFが挙げられる。幹知题因子(SCF)は、初期の造血前駆細胞の増殖を刺激し、米国特許出願第573.616号に記載されている。該特許出願は、参考として本明細書に取り入れる。

下記実施例1~3で、IFN-con_lがヘアリーセル白血 病およびAIDS関連カポジ肉腫に対して有効な抗増殖剤であることを示す。

ヘアリーセル白血病細胞系であるEskol細胞上で剤

定したIFN-con 1 および TRON Aの抗増殖活性を実施例1に示す。IFN-con 1 の抗増殖活性が広い濃度範囲にわたってIntron Aより大きいことがわかる。同様の結果が、IFN-con 2 をRoferon Aと比較したときにも併られた。これらの結果は、IFN-con 2 をしまたもにも併られた。これらの結果は、IFN-con 2 をいことを示す。あるいは、Intron Aと同じ治療効果を示すには、低い濃度のIFN-con でよい。

実施例2は、AIDS関連カポジ肉種の治療における
IFN-coniとINTRON Aとの比較実験を記載する。
IFN-coniを投与した卑者の単位用量は、INTRON Aを投与した卑者より高かった。さらに、IFN-coni BよびGCSFの両方を投与した鬼者のIFN-coni 用量は、IFN-coni のみを投与した鬼者より高かった(図8 参照)。この実験では、HIV感染の治療の一部として、全患者にAZTを投与した。AZTのみの投与は、カポジ肉腫に対して効果がない。

IFN-coniは、IFN-coniを投与するとグレード3の毒性が減少することから判断して、INTRON Aよ

て提供される。

投与方法は、好ましくは哺乳類の血液への注入により、その 住入は、静原内、筋肉内、皮下または病果内である。種口投与 または鼻からの投与でもよい。所与の医薬組成物の与えられた 投与方法に対する適応性は、当業者であれば明らかである。 り安全であることが示された。 IFN-conicよる治療は、INTRON Aによる治療と比較して好中球減少症および肝機能不全の発生率の減少を示し、IFN-coniおよびr-metGCSFによる治療はグレード3の専性を完全に除去した(表2参照)。

実施 例 3 は、肝炎に感染した患者を含む臨床試験から得たデータを示す。

以下の実施例により、本発明をさらに詳しく説明するが、下記の実施例は本発明の請求の範囲を限定するものではない。
実施例:

IFN-con および Intron (登録商標) Aの抗増殖 活性

IFN-con passure ntron Ao抗増殖活性を、
ladiana University Medical School の Dr. E. Sroar により
単離されたヘアリーセル白血病細胞系のEakol 細胞系に対
してテストした。Eakol 細胞の3ml 培養を37℃、
RPM I 培地(Gibco)中、5%のCO2を含む10%中
胎児血清中で12時間、1×10⁵細胞/mlでインキュペートした。IFN-con accil ntron A(インターフェロン α-2b: Scheriag Corp.)を添加して、100
μlの培地での最終蛋白質濃度を0.1~100ng/mlとした。IFN-con の蛋白質濃度は、Bradfordの蛋白質分析法(Bradford、Anal. Biochem. 72, 248-254 (1976))によって測定し、Intron A濃度は、製造者提供の比活性(2×10⁸ IU/mg蛋白質)および単位濃度から計算した。生きた細胞数は、24時間ごとに、トリペンブルー(Signa)

(値) は細胞生存数に比例した。

カポジ肉腫 (KS) 患者に投与した IFN - con ₁ の安全性、

耐性および効力

IFN-con pの安全性および耐性を評価し、最大耐性量 (MTD)を規定するために、ランダムなオープン概以実験 (randomized, open-label stady)を行った。IFN-coni および l n t r o n A を各々、ジドブジン(A Z T)ととも に、AIDS関連KS患者に投与した。さらに、IFNcon,の安全性、耐性およびMTDは、AZTおよび、大腸 菌産生による、ポリペプチドのアミノ末端にメチオニン残芸を 有する組換え顆粒球コロニー刺激因子(r-metGCSF) とともに投与したときも弱定した。その実験の3つの処置群は 次の通りであった。

- 1. Intron ABLUAZT
- 2. IFN-con, SLUAZT
- 3. IFN-con, AZTSLUr-metGCSF 各処置群は、少なくとも12人の評価可能な患者を含む。

の排除により測定した。 1 0 0 μ IFN - c o n ; または Intron Aを24時間ごとに添加して、指示した最終濃 度にした。生きた細胞数は、4回の独立実験の平均をとり、各 実験は2本のサンプルを使用した。細胞数の変化は、24~4 8時間での約5%からより長い時間での約2%までの範囲であ った。図1~7に示す結果は、種々の時間での、インターフェ ロンの存在下、または非存在下での生きた細胞数の割合を分で 示したものである。

生きた細胞数は、IFN-con,またはINTRON A の存在下でインキュペートしたEsko!細胞への ³Hーチミ ジンの取り込みを測定することにより確認した。 1 2 0 時間イ ンキュペートした後、200μ1の細胞整腸物を取り出し、5 μCi/mlの ¹H-チミジン (Amersham) の存在下 で、37℃、3時間インキュペートした。細胞を Cambridge細 胞ハーベスタ(Cambridge Technology)により集めて、蒸留水 で7回、95%エタノールで2回洗浄し、取り込まれた ³H -チミジンの量を液体シンチレーション計数により測定した。 IFN-con, またはintron Aの存在下で120時 間インキュペートしたEskol細胞による ³Hーチミジンの

A. 物質の説明

I F N - c o n ₁ は、米国特許第4、695、623号およ び第4、897、471号に記載の方法を使用して大脳菌で産 生した。 1 F.N - c o n ; は、 kleis ら., 上掲 (1988) に一般 的に記載された方法により精製した。この実験での皮下投与の ために、IFN-con,は、リン酸ナトリウム越面液中での 滅菌蛋白質溶液として供した。必要であれば、滅菌生理食塩水

ジドブジン(AZT)は、Burroughs-Wellcome Co.から購入 し、そのパッケージに入っている指示に従って使用した。

Intron Aは、Schering Corp.から、誠園した凍結乾 燥組成物として購入した。これは、パッケージに入っている指 示に従って希釈剤に再懸濁した。

r - m e t G C S F は、米国特許 4 . 8 1 0 . 6 4 3 号に一般的に記載されている方法を使用して大脇薗で産生 した。政特許は、参考として本明細書に取り入れる。ェー metGCSFは、10mM酢酸ナトリウム、5%マンニトー ルおよび0.004%トゥイーン80における滅菌蛋白質溶液 (p H 4 . 0 、濃度 0 . 3 m g / m l) として顕製した。必要

であれば、滅菌した5%グルコース水溶液(D、W)で希訳し

B. 用量およびスケジュール

AZT: AZTは、全息者に100mgの固定用量で4時間 ごとに経口投与した。毎日、目覚めている間に全5回の投与、 すなわち500mgの用量である。

<u>r-metGCSF</u>:r-metGCSFを含む処置群に対 して無作為に抽出した患者に対するr-metGCSFの用量 は、1μg/kg体重/日であり、一回のポーラス(belss) 注 射として皮下投与した。必要であれば、この用量を1μg/ kg/日(6μg/kg/日を超えない)の量で増加したり、 O. 5 μg/kg/日以下の量で減少したりして、5. 0 0 0 ~ 1 5 . 0 0 0 / m m ¹ の絶対好中球数 (ANC) 目標範囲を 速成した。

<u>インターフェロン</u>: 患者には、エスカレータ式用量計画に従 って!FN-coniまたはintron Aを投与した。用 量は、等しい単位のどちらかのインターフェロンに基づいた。 しかし、2つのインターフェロンの比居性は異なる(米国特許 第4.695.623号に記載の抗ウィルス細胞障害分析によ

り 別定すると、 Intron の場合は 2×10 1 IU/m g であり、 IFN-con の場合は少なくとも 1×10 9 IU/m g である。)ので、ある用量での蛋白質の重量(m g)は intron A および IFN-con で で 異なる。 使用したエスカレータ式用量計画は、下記表 1 に示す。 各用量レベル(IU)に対応する蛋白質の量(m g)も各インターフェロンに対して表 1 に示す。

表 1

ialros A 用量 レベル	および IIM-com ₁ の 用量 × 10 ⁶ IU	D エスカレー: 蛋白質の INTRON A	の重(mg)·
1	3	0.015	0.003
2	9	0.045	0.009
3	1 2	0.060	0.012
4	1 5	0.075	0.015
5	1.8	0.090	0.018
6	2 1	0.105	0.021
7	2 4	0.120	0.024
8	2 1	0.135	0.027
9	3 0	0.150	0.030

や他の料定により患者の実験取り止めが是認されるまで続けた。

C . 患者の選択

合計 4 9 人の患者を実験に登録した。個々の患者は、包含および排除の全基準を満たした後にのみ登録される。包含のための重要な基準は、H I V 感染が血清学的に証明され、カポジ肉臓が皮膚および口に測定可能な病変を育して組織病理学的に確認され、免疫機能が許容可能であり(C D 』リンパ球レベルで

上記で示した3つの各処置群の患者に対して、IFNcon t または INTRON Aの投与を用量レベル 1 でスタ ートし、1週間毎日行った後、次に高い用量レベルに上げた。 用量の増加は、8、15、22、29、36、43、50およ び57日目に行った。増加は、各患者のインターフェロンのM T D または一日の最大用量が30×10⁶ l Uに達するまで絞 けた。個々の患者のMTDは、用量制限毒性が生じる用量以下 の用量レベルとして定義した。毒性は、WHOによって確立さ れ、さらに Willer ら、Cascer (7, 210-211 (1981) に記載さ れている基準を使用して0(毒性なし)~4(急性毒性)にラ ンク分けした。用量制限毒性は、少なくともインターフェロン に関連する可能性があると判断されるグレード3または4の不 利な事象として定義した。2.4時間未満の発熱および悪寒、彼 労感、頭痛またはグレード2以下の毒性は、個々の患者に耐え られない症状であると決定されない限り、MTDの規定には使 用しなかった。

用量増加期が終了すると、患者のMTDまたは達成されるならば30×10⁶ IUの最大用量で毎日投与することから成る 維持治療を患者に対して続けた。維持治療は、病気の進み具合

測定)、およびAZT治療が1年未満であることである。

卑者が実験から除外される理由としては、用量増加期にグレード 3 以上の毒性が二次的に発生したり、個々の患者のMTDを測定した後に維持治療を施して用量制限毒性が三次的に発生したり、KSが悪化することが挙げられる。

D. IFN-con およびintron AのMTDの測定

1 ~ 9 週間の実験、 続く 維持治療および 週切であれば用量の 減少の間、上述したエスカレータ式用量計画を使用して、 3 つ の処置群に対する I N T R O N A および I F N - c o n p の 最初および現在の M T D 中央値を測定した (図 8 参照)。 各群 は 1 5 人の患者から成る。 グループ 1 (I n t r o n A およ び A Z T) は、 用量増加中の最初の M T D が 9 × 1 0 6 I U で あり、 現在の M T D は 6 × 1 0 6 I U であり、 グループ 2 (I F N - c o n p および A Z T) は、 最初および現在の M T D が 1 5 × 1 0 6 I U であり、 グループ 3 (I F N - c o n p x r - m e t G C S F および A Z T) は、 最初および現在の M T D が各々、 2 4 × 1 0 6 I U および 2 1 × 1 0 6 I U であった。 E. I n t r o n A および I F N - c o n p 治療の安全性の

异鱼

Intron AおよびIFN on A お なび IFN on A お なび IFN on A お なび IFN on A お な が で の な か で の な か で の な か で か た き さ で よ っ て 求 め た 。 結 果 を 表 2 に ま と め る 。

表 2

生 率 (%)

3 つの処理群において用量の低下を促す毒性

		,, ,	
	latros ® A	1 F N - c o z 1	FH-con + r-metGCSF
グレード 2 不耐性 (1/7/#zz) / 様の症状	20	7.0	6 5
グレード 3 好中球減少	(0	10	0
グレード 3 肝 機 能 テスト	3 0	1 0	9

* I F N + c o n 1 ならびに I F N - c o n 1 および r - m e t G C S F 処 選群の 値 (%) は、合計が 1 0 0 % にならない。これは、これらの 群の何人かの 患者は、不利な影響を受けることなく 3 0 × 1 0 ⁶ I Uの 最大用量に速したからである。

実験開始以後、明らかにIntron AまたはIFN-con の投与による産性のために実験を外された患者はいない。

ランク付けされている:グレード I (軽)、グレード II (中)、グレード III (重) およびグレード I V (生命に危険)。タイプ I の I V の範囲に及ぶ。タイプ I の インターフェロン治療中の毒性が患者または医師によって我慢できないものであると判断されると、用量の減少または用量スケジュールの変更がなされる。これらの用量の変更は、次善の治療処方となり、その結果、効能は最適なものより小さくなる。コンセンサスインターフェロンは、最適の投与量を達成することができ、治療期間中、どんなグレードの用量制限毒性も伴うことなくそれを維持することができる。

コンセンサスインターフェロンを使用して慢性C型肝炎を治療するための臨床試験を開始して、いくつかの用量の薬の効果を調べた。コンセンサスインターフェロンで治療した患者から得たデータを、同じ主要研究者がインターフェロン α-2 b(Intron®A) またはインターフェロン α-2 b(Intron®A) で治療した、同様の病気で同様の人口統計的(demographic) 特徴を有する患者から得たデータと比較した。

試験計画: その試験は、高められた(正常値の上限の少なくとも1.5倍)アラニントランスフェラーゼ(ALT:肝臓の

. IFN-com i およびINTRON A治療の効能の

定

<u>抗腫薬反応</u>:抗腫薬反応は、AIDS臨床試験グループ (ACTG) 腫瘍学委員会の標準反応基準 (Erove et al., J. Clis. Oscol. 7, 1201-1207 (1989)) を使用して、4か月の治療後に評価した。

免疫機能: C D 』 リンパ球の計数を試験中の 6 か月間、毎月行い、 H I V 感染に対する患者の免疫反応を評価する。

3 つの全処置群において、カポジ肉腫病変の反応とCD 』リンパ球レベルは同等であった。

実施例:

C型肝炎(HCV)患者に投与した!FN-con_iの安全性、

耐性および効能

改善された用量耐性:タイプIのインターフェロンによる治療はいくつかの副作用を引き起こし、特定の病気の治療のために与えることができる絶対用量が制限される。これらの副作用としては、インフルエンザ様(Ile-like)症状、下痢、骨髄抑制、高められた肝機能テストおよび精神状態の変化が挙げられる。これらの毒性は、WHO(世界保護機構)によって次のように

酵素)レベルを示す少なくとも30人のHCV感染患者を含んでいた。この試験での正常値の上限は、35mU/mlである。さらに、IFN-conlの効能は、PCR分析により抗ウィルス活性を測定し、また治療の間のALT値を測定することにより評価した。最後に、他の超換えインターフェロンーα、特に超換えインターフェロンーαー2a(Referes®) およびインターフェロンーαー2b(Intron®A)のHCV臨床研究から得られた歴史的データを、安全性およびALT値の変化に関して、本試験で得られたデータと比較した。

適格な患者を、表3にまとめたIFN-con 用量コホート (cohorts) の一つに入れた。

- 表 : 3

IFM-com 用量 ミリオン単位(MU)	投与回数/7日	惠 者 数
3	3	· \$
6	1	. 5
9	3	5
12	3 .	5
1.5	3	5

*投与は少なくともは時間間隔で行う。

用量コホート間は2週間間隔と 録した。特定的には、5人の皇者を最初のコホートに登録し、 IFN-con, に起因するグレード III以上の毒性が認めら れない場合は、2週間の安全性を評価し、5人の患者は次のコ ホート (6MU) に登録した。しかし、IFN-con に起 因するグレード 111以上の毒性を有する患者が認められた場合 は、さらに3人の鬼者を最初のコホートに登録して2週間評価 した。IFN-con;に起因するグレード ill以上の毒性が 選められない場合は、患者を次のコホート(6 M U) に登録し たが、IFN-con , に起因するグレード III以上の毒性が さらに認められると、患者は次に高い用量コホート (6MU) には登録しなかった。 9 、 1 2 、 1 5 、 1 8 および 2 4 M U コ ホートへの段階的増大は、上述した規則と同様に進めた。さら に、どれかの用量レベルで二人以上の患者がグレード 111以上 の毒性にかかった場合は、そのコホートにさらに患者を登録し ないで、そのコホートまたはより高い用量レベルでの試験治療 をすでに受けている患者の用量を、グレード 111以上の毒性が 二人以上発生するレベル以下の用量レベルに下げた。しかし、 別の患者も続けて(合計10人まで)、グレード(HI以上の毒

いずれかのコホートの重者が、2週間の最初の評価中、またはその後にIFN-coniに起因するグレード IIIの毒性にかかると、その毒性がグレードII以下に下がるまでIFN-coniを差し控えた。次いで、治療を次に低い用量レベルで再開した。その患者がグレード IIIの毒性の際に3MU用量でける。その患者がグレード IVの毒性に3MU用量でがIFN-coniに起因するグレードIVの毒性に3回回が、大の患者は試験から除いた。患者はは、対力のの対対のの対対のの対対のの対対のの対対ができた(2MUの用量対が必要を受けることができた(2MUの用量対が必要を受けることができた(2MUの用量対が必要なは、対対はない)。毒性のために4回目の用量減少が必要なは、対対はない)。毒性は、用量制限毒性とは考えないならば、用量制限毒性とは考えないた。薬は、(トレーニングが首尾良く終わった後)患者には第三者が東庭で投与した。

性が二人以上発坐するレベル以下の用量レベルで登録してもよ

3 か月で、ALTレベル変化に基づく反応に対して患者の評価を行った。

结果:

患者を上記コホートに入れて登録した。 3 、 6 、 9 および 1 2 M U 用量群の場合、最初の 2 週間は、各々、用量制限毒性 が認められなかった。最初の 2 週間の投与中に 1 5 M U が投与 された患者一人に用量制限毒性が認められた。認められた毒性 は、グレード II の我慢できない「インフルエンザ様」症状であ った。その患者は、用量を 1 2 M U に減少した。

コホートおよび従来の 1 F N - a 2 の患者の各々に対する、 1 2 週間治療した場合の用量制限毒性は次の通りであった。

		表 4	
FN-coa <u>(ミリオ</u>	」の用量 ン単位)		
n = 4	3	0	_
a = \$	6 .	0	_
n = 5	9	0.	- '
a = \$	12	2 0 X	「インフルエンチ 様」
e = 5	15	2 0 X	「インフルエンチ 様」
a = i 9 3	MU 1FN - α 2	3 2 X	「インフルエンチ 様」

上記表に示すように、一週間に3回、3~15MUの用量で

I F N - c ο n 1 を投与した車者は、I F N - α 2 を投与した車者より 6 用量制限毒性にかかる割合が小さかった。I F N - α 2 は、この例では 3 M U までしか実証されていないので、より高用量レベルの I F N - α 2 での臨床的比較を行うことはできなかった。しかし、高用量レベルでの D L T 数は、I F N - α 2 の場合、かなり高くなると予想される。

表 5 <u>| 1 週間治療した後の反応</u>

IFM-conl (ミリオコ	の用量ン単位)	反	応 率
a = {	3		2 5 X
a = 5	6		6 0 X
a = 5	9		8 0 X
a = 5	1 2	4	6 0 X
a = 4	1 \$		7 5 X
n = 1 9 3	MT IFN - a 2		4 7 X

* 完全反応 + 部分反応

上記表に示すように、一週間に3回、3~15MUの用量で IFN-con₁を投与した患者のALT反応率は、少なくと

FIGURE 1

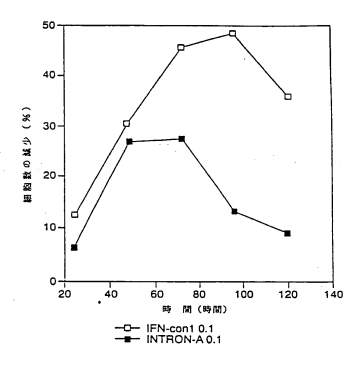
上記に示すように、IFN-con₁による治療は、IFN

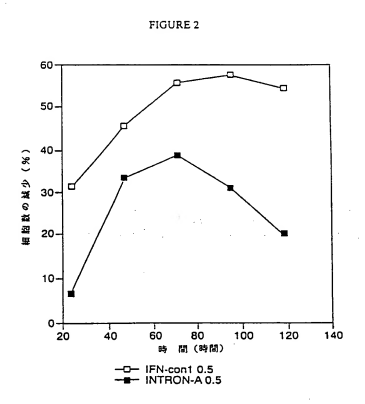
ものと同程度に良好で

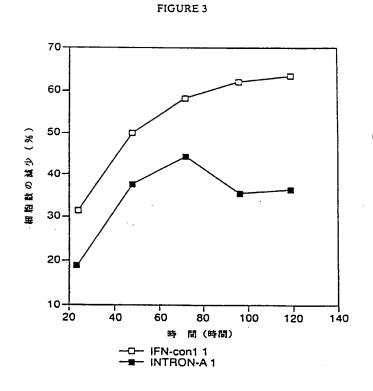
も、3 M U の I F N - a 2 で起めら

~ α 2 による治療と比較して、好ましい効力を示し、薬剤耐性 が大きい。

本発明を好ましい実施態様により説明したが、当業者であれ 変更および改善が可能であると理解される。従って、請求 囲は、請求の範囲で規定した本発明の範囲内であるそのよ うな同等の変更は全て含むものとする。







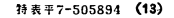
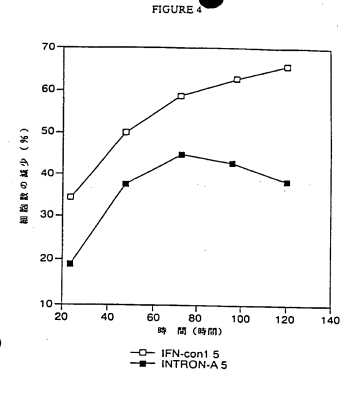
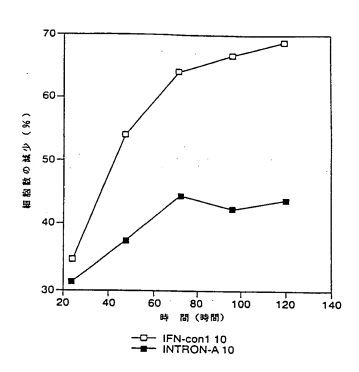
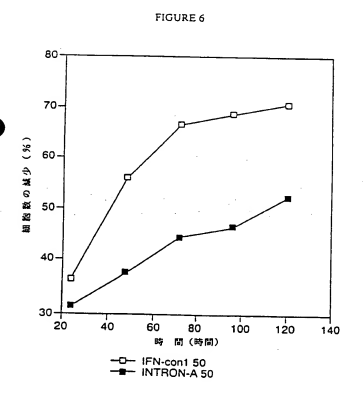
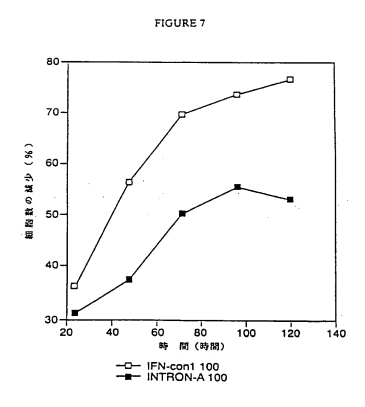


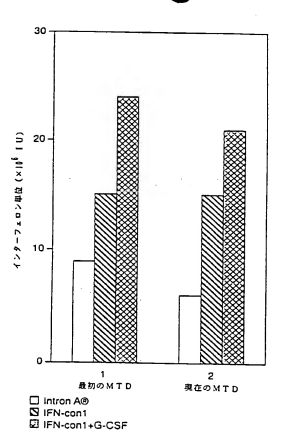
FIGURE 5











		5	特	鸿 奎	報	告	Imernational appl PCT/US93/0447	
C (Communicate DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Comfass.	Cresson of	derromana, wash par	waten,	******	-	of the reter	rad participes	Reterrant to cause Me
X Y	JOURNAL OF IMMUNOTHERAPY, Volume 11, issued 03 April 1992, J.A. Glaspy et.al., "Treatment of Hairy Cell Leukemia with Granulocyte Colony-Stimulating Factor and Recombinant Consensus Interferon or Recombinant Interferon-Alpha-2b*, pages							
	198-208, see entire document.							
•								
face Art a	A (710 tons	much of sound sh		100714				

		T _					
		3	景り	*	報告	PCT/USV3/044	
	SSIFICATION OF SUB	JECT MAT	TER			170.00	
US CL	:530/251, 424/85.7, 85.6 IMETERIORIAL PRICE CL	. 25.5 andenson ()	PC) er 10	محنوه والمحا	al chanificatio	n and IPC	
	DS SEARCHED						
	530/351, 424/85.7, 85.6,		ymen fell	owed by c	nassfication sy	(makele)	
Decommen	on emreked other than an			in the exten	t that such dec	remente ara enclude	d un the fields searched
APS, Disi	into bear connelled during log me: conneceus sterferes,					l, where procurable	i, smarch torthe wood)
C. DOC	UMENTS CONSIDERE	D TO BE	ELEVAN	TT .			
Category*	Ciation of document	L, was judice		re appropri	ata, of the ret	power formering	Relevent to claus No.
x T	JOURNAL OF INTERFERON RESEARCH, Volume 12, issued February 1992, O.N. Ozza ct_al., "A Companson of Interferon-Con! with Natural Recombinant Interferon-act Antiviral, 1-17, 24, 25 Antiproliferative, and Natural Killer-Inducing Activities", pages 55-59, see entire document.						
-	or documents are losted in	the contain	-	n c [See paid	pik famuly sums. de publishes ofter the ma- or results with the depict	Ching that or programmers for soul to obtain the
To the state of th							
The demand of which the problems have of territor designs of the control of the c							
As the second se							
Does of the ordered compositions of the macroscopical search 27 July 1993							
Name and making address of the ISA/US Assistance of Possess and Technologies Assistance of Possess and Technologies SHELLY GUEST CERMAN.							
	NOT APPLICABLE			- 1		7031 302-0196	h

EP(AT, BE, CH, D

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AT, AU, BB, BG, BR, CA, CH, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, KR, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SK, UA

(72)発明者 テイラー、ミルトン・ダブリユ アメリカ合衆国、インデイアナ・47401、 ブルーミントン、ブラウン・リツジ・ロー ド・3712